

Neben einem sicheren und attraktiven Arbeitsplatz bieten wir Ihnen die Möglichkeit, durch Ihre eigenen Ideen die Weiterentwicklung des Fachthemas mitzugestalten.

Freuen Sie sich auf flexible Arbeitszeiten, ein modernes Gleitzeitmodell und ein tolles Team.

## Für unser Technisches Büro in Mannheim suchen wir einen **Consultant (m/w) IT-Validierung in der Life Sciences Industrie**

### Ihre Aufgaben

- Unterstützung bei der Abwicklung von IT-Validierungsprojekten (Anforderungsspezifikationen, Risikoanalysen, Testprotokolle)
- Teilaufgaben mit Projektverantwortung
- Mitwirkung bei der Ausarbeitung und Optimierung von Werkzeugen (Templates, SOPs, Checklisten, Ablaufmodelle)
- Unterstützung von IT-Validierungen (z. B. VMP, URS, RA, SAT)
- Dokumentation nach GMP-Pharmastandard

### Ihr Profil

- Abgeschlossenes Studium der Informatik, Technischen Informatik oder Automatisierungstechnik
- Ggf. technische Ausbildung mit entsprechenden Weiterbildungen und hoher IT-Affinität
- Erste Berufserfahrung im technischen Umfeld
- Gute Sprachkenntnisse in Deutsch und Englisch
- Programmiersprachenkenntnisse sind von Vorteil
- Freude an der fachlichen Weiterentwicklung
- Reisebereitschaft

Die gempex GmbH unterstützt führende Unternehmen der Life Sciences Industrie bei der Umsetzung von Qualitätsanforderungen nach GMP – Good Manufacturing Practice. Hauptaktivitäten liegen in der professionellen Beratung und Unterstützung. Beginnend mit ersten Konzeptstudien über Qualifizierung und Validierung bis hin zur Begleitung der Routineaktivitäten.

Kurz: Die Betreuung bei allen Fragen rund um den laufenden GMP-Betrieb der Kunden.

### Wir freuen uns auf Sie!

Elke Bonn | HR-Managerin  
bewerbung@gempex.com | +49 621 819119-14